LHRH antagonists	
Patent Number:	□ <u>US4800191</u>
Publication date:	1989-01-24 PARILEZ SANDOR (US): SCHALLY ANDREW (US)
Inventor(s): Applicant(s):	BAJUSZ SANDOR (US); SCHALLY ANDREW V (US) SCHALLY ANDREW VICTOR (US); BAJUSZ SANDOR (US)
Requested Patent:	EP0299402, A3, B1
Application Number:	US19870074126 19870717
Priority Number (s):	US19870074126 19870717
IPC Classification:	A61K37/43; C07K7/20; C08F283/00
EC Classification:	<u>C07K7/23</u>
Equivalents:	BR1100478, CA1339623, ☐ <u>DE3823590</u> , DE3881592D, ☐ <u>DK173375B</u> , DK395688, ES2054741T, FI883388, ☐ <u>FI91075B</u> , ☐ <u>FI91075C</u> , HK21194, HU47311, ☐ <u>IE62744</u> , ☐ <u>JP1034997</u> , JP2944669B2, ☐ <u>LU90425</u> , LV5795, ☐ <u>PT87998</u> , ZA8805147
Abstract	
The present invention deals with LHRH antagonists which possess improved water solubility and while having the high antagonist potency of the basic peptides, are free of the edematogenic effects. These compounds are highly potent in inhibiting the release of gonadotropins from the pituitary gland in mammals, including humans. The compounds of this invention are represented by the formula X-R1-R2-R3-Ser-Tyr-R6-Leu-Arg-Pro-R10-NH2 wherein X is an acyl group derived from straight or branched chain aliphatic or alicyclic carboxylic acids having from 1 to 7 carbon atoms, R1 is D- or L-Pro, D- or L- DELTA 3-Pro, D-Phe, D-Phe(4-H1), D-Ser, D-Thr, D-Ala, D-Nal (1) or D-Nal (2), R2 is D-Phe or D-Phe(4-H1) R3 is D-Trp, D-Phe, D-Pal, D-Nal(1) or D-Nal (2), R6 is D-Cit, D-Hci, D-Cit(Q) or D-Hci(Q) and R10 is Gly or D-Ala where Q is lower alkyl of 1-3 carbon atoms and H1 is fluoro, chloro or bromo, and the pharmaceutically acceptable acid addition salts thereof and methods of use pertaining to these compounds.	
Data supplied from the esp@cenet database - I2	



Eur päisches Patentamt **European Patent Office** Offic européen d s brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 299 402 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag der Patentschrift: 09.06.93

(51) Int. Cl.5: **C07K** 7/20, A61K 37/43

(21) Anmeldenummer: 88111031.6

(2) Anmeldetag: 11.07.88

- EHRH Antagonisten, deren Herstellung und entsprechende pharmazeutische Zubereitungen.
- 3 Priorität: 17.07.87 US 74126
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 18.01.89 Patentblatt 89/03
- (45) Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 09.06.93 Patentblatt 93/23
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- (56) Entgegenhaltungen: EP-A- 0 081 877

Z. NATURFORSCH., Band 42b, 1987, Seiten 101-106; K. FOLKERS et al.: "Activities of antagonists of the luteinizing hormone releasing hormone with emphasis on positions 1,5 and 6 and on positions 1,2 and 3"

CHEMICAL ABSTRACTS, Band 82, 1975, Seite 488, Zusammenfassung Nr. 73465h, Columbus, Ohio, US; Y. YABE et al.: "Analogs of luteinizing hormone-releasing hormone with modification in position 8", & CHEM. PHARM. BULL. 1974, 22(11), 2557-64

PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, Band 85, März

1988, Seiten 1637-1641; S. BAJUSZ et al.: "Highly potent antagonists of luteinizing hormone-releasing hormone free of edematogenic effects"

CHEMICAL ABSTRACTS, Band 110, 1989, Seite 94, Zusammenfassung Nr. 186130k, Columbus, Ohio, US; S. BAJUSZ et al.: "New antagonists of LH-RH. II. Inhibition and potentiation of LH-RH by closely related analogs", & INT. J. PEPT. PROTEIN RES. 1988, 32(6), 425-35

- 73 Patentinhaber: ASTA Medica Aktiengesellschaft Weismüllerstrasse 45 W-6000 Frankfurt am Main 1(DE)
- (72) Erfinder: Schally, Andrew V., Prof. 5025 Kawanee Avenue Metairie, LA 70002(US) Erfinder: Bajusz, Sandor, Dr. 10501 Curran Boulevard No. 5W New Orleans, LA 70127(US)

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).